**ДОДАТОК 5**

до тендерної документації

**ТЕХНІЧНІ, ЯКІСНІ ТА КІЛЬКІСНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРЕДМЕТА ЗАКУПІВЛІ**

**Лабораторні реактиви**

 **(ДК 021:2015: 33690000-3 - Лікарські засоби різні)**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ п/п*** | ***Найменування*** | ***Од. виміру*** | ***Кількість*** | ***Медико-технічні вимоги*** | ***Код НК*** |
| 1 | Набір для визначення глюкози, глюкозооксидазним методом 200 мл/ 200 визн. | набір | 45 | Набір реагентів для визначення кількості глюкози в сироватці, плазмі крові та сечі колориметричним методом. Лінійність - 0,056 - 25 ммоль/л; чутливість - не менше 0,5 ммоль/л; коефіцієнт варіації – не більше 5% (200 визн.) | 53301 |
| 2 | Антиген кардіоліпіновий стабілізований для діагностики сифілісу (VDRL-тест) | набір | 10 | Визначення асоційованих з сифілісом реагінових антитіл в зразках сироватки (плазми) крові або ліквору людини (500 визначень). | 51819 |
| 3 | Набір для визначення Бета- ліпопротеїнів турбідиметричним методом Бурштейна-Самая 50 визначень | набір | 4 | Набір реагентів для визначення вмісту B-ліпопротеїнів в сироватці, плазмі крові турбідиметричним методом Бурштейна-Самая Лінійність - 0-100,0 ум. Од.; коефіцієнт варіації – не більше 10% . | 53413 |
| 4 | Масло імерсійне 100 мл | фл | 10 | Прозора безколірна рідина зі слабим жовтуватим відтінком легка мікроскопія, цитологія | 43550 |
| 5 | Набір для фарбування за Грамом з фуксином Ціля | набір | 3 | Набір реагентів для фарбування мікроорганізмів з метою їх диференціації на грампозитивні та грамнегативні. До складу набору має входити карболовий фуксин Ціля (500 визн.) | 43733 |
| 6 | Реагент анти-А, 10 мл | фл | 12 | Діагностичний моноклональний реагент анти-А для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів А еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації, 10 мл/фл. Термін придатності - не менше 2 років. | 52532 |
| 7 | Реагент анти-В, 10 мл | фл | 12 | Діагностичний моноклональний реагент анти-В для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації, 10 мл/фл. Термін придатності - не менше 2 років. | 52538 |
| 8 | Реагент анти-D, 10 мл | фл | 12 | Діагностичний моноклональний реагент анти-D IgM призначений для встановлення резус-належності шляхом визначення D антигену еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації, 10 мл/фл. Термін придатності - не менше 2 років. | 52647 |
| 9 | Реагент анти-АВ, 10 мл | фл | 4 | Діагностичний моноклональний реагент анти-АВ для визначення групи крові людини за системою АВ0 шляхом виявлення антигенів В еритроцитів людини за допомогою прямої реакції аглютинації та її модифікації, 10 мл/фл. Термін придатності - не менше 2 років. | 46442 |
| 10 | Азуо-еозин по Романовському, 1000 мл | л | 6 | Забарвлювач для гематологічних досліджень формених елементів крові: для забарвлення попередньо фіксованих мазків, які готують для визначення лейкоцитарної формули. Склад набору: Азур-еозин Романовського: 1х1000 мл; Концентрований буферний розчин: 1х100 мл  | 44946 |
| 11 | Еозін метиленовий-синій за Майн-Грюнвальдом 1000 мл | л | 8 | Фіксатор для гематологічних досліджень формених елементів крові. Склад набору: Еозин за Май-Грюнвальдом: 1х1000 мл. | 42959 |
| 12 | Стандартні еритроцити для визначення груп крові людини за системами ABO, Rhesus, Набір № 1, 4 фл\*5 мл/фл | набір | 12 | Набір № 1 стандартних еритроцитів та розчинів для визначення груп крові людини за системами ABO, Rhesus, 4 фл\*5 мл/фл: Стандартні еритроцити 0 D - 20% завіс еритроцитів;Стандартні еритроцити 0 D + 20% завіс еритроцитів;Стандартні еритроцити А1 D + 20% завіс еритроцитів; Стандартні еритроцити В D + 20% завіс еритроцитів | 52691 |
| 13 | Набір для визначення С-реактивного білка, латекс-тест, 200 визн. | набір | 12 | Набір реагентів для виявлення С-реактивного білку в сироватці крові людини методом латексної аглютинації. Чутливість - 6 мг/л (аглютинація на 2+) (200 визн.) | 53705 |
| 14 | Набір для визначення концентрації гемоглобіну ціанметгемоглобіновим методом | набір | 3 | Набір реагентів для визначення концентраціїї гемоглобіну у крові людини. Лінійність - 30 – 200 г/л; чутливість – не менш 5 г/л; коефіцієнт варіації – не більш 2% (200 визн.) | 55872 |
| 15 | Натрій гідроксид (Мілкогранульований) NaOH 1 кг | кг | 0,2 | Сполука має вигляд твердих білих непрозорих кристалів. Натрій гідроксид відмінно розчиняється у воді, при цьому виділяючи тепло у значних кількостях.  | 62707 |
| 16 | Оцтова кислота крижана | кг | 1 | Компонент у приготуванні реактивів. | 62707 |
| 17 | Натрій лимоннокислий 3-зам. C6H5O7Na3 2H2O | кг | 0,5 | Компонент у приготуванні реактивів. | 62707 |
| 18 | Формалін 37% СН2О | л | 1 | Безбарвна прозора рідина з різким подразнюючим запахом, що використовується як засіб для дезинфекції, фіксації, дублення. | 62707 |
| 19 | Тромбопластин 1г Протромбіновий час (ПВ) IVD, реагент | фл | 4 | Визначення протромбінового часу (протромбіновий індекс) плазми крові ( метод Квіка) | 55986 |
| 20 | Набір «Ретікуло-Фарб»1000 досл. | набір | 1 | Для диференціального забарвлення ретикулоцитів у крові. | 55862 |
| 21 | Сульфосаліцилова кислота 1 кг | кг | 0,5 | Кристали, що не мають кольору, напівпрозорі, голкоподібної форми. Компонент у приготуванні реактиву. | 62707 |
| 22 | Бензидин основа С12Н12N12 0,01 кг або еквівалент | кг | 0,05 | Білі або злегка жовтуваті голчасті кристали, темніючі на світлі та повітрі. Важко розчинний у воді, легко-в спирті. | 62707 |
| 23 | Калій вуглекислий К2СО3 | кг | 0,2 | Компонент у приготуванні реактивів. | 62707 |

1. Якість товару повинна відповідати встановленим/зареєстрованим діючим нормативним актам діючого законодавства (державним стандартам (технічним умовам) ДСТУ та підтверджуватися сертифікатами відповідності, або сертифікатами якості виробника, або іншими документами, передбаченими чинним законодавством (завірені належним чином копії надаються на кожну окрему партію товару при доставці).

2. Учасники процедури закупівлі повинні надати у складі тендерних пропозицій інформацію та документи, які підтверджують відповідність тендерної пропозиції учасника медико-технічним, якісним, кількісним та іншим вимогам до предмета закупівлі, установленим Замовником.

3. Постачальник відповідає за якість поставлених товарів.

4. Медико-технічні, якісні, кількісні та інші характеристики предмета закупівлі повинні відповідати вище зазначеним вимогам.

5. З метою запобігання закупівлі фальсифікатів та отримання гарантій на своєчасне постачання товару у кількості, якості та зі строками придатності, які передбачено цією Документацією, Учасник надає оригінал гарантійного/авторизаційного листа виробника (представництва, філії виробника, якщо її відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб’ютора уповноваженого на це виробником, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі цих торгів, у кількості, зі строками придатності та в терміни, визначені цією Документацією та Пропозицією Учасника торгів. Гарантійний лист виробника повинен включати: повне найменування Учасника, номер оголошення, а також повну назву предмету закупівлі відповідно до оголошення. Дана вимога захищає замовника торгів від можливої поставки неякісних та фальсифікованих товарів. Це пов’язано з тим, що у зв’язку з непростою ситуацією в країні, є вірогідність поставки лікарських засобів та виробів медичного призначення, що є неоригінальними, неякісними, фальсифікованими, а також такі, які можуть потрапити на територію України неофіційними шляхами. Замовник має бути впевнений в тому, що товар, який пропонується учасниками, є дійсно того виробника, який вказується цими учасниками.

6. Залишковий термін придатності товару на момент поставки повинен становити не менше ніж 12 місяців від загального строку придатності товару (Учасник повинен надати гарантійний лист у складі пропозиції).

7. Поставка товару повинна здійснюватися транспортом учасника до місць використання товару, спеціалізованим транспортом, що забезпечує зберігання, комплектність і якість товару, та який обладнаний у відповідності з вимогами затвердженими у відповідному порядку щодо транспортування діагностичних тест-систем та хімічних реактивів з рахуванням фізико-хімічних властивостей та температурного режиму транспортування.

8. Товар повинен постачатися Замовнику у тарі, яка забезпечує зберігання при транспортуванні та відповідає установленим стандартам. Маркування - згідно з діючими ТУ або ГОСТами.

9. Товар повинен передаватися Замовнику в упаковці підприємства виробника, яка не повинна бути деформованою або пошкодженою. При наявності браку упаковки, порушення цілісності товарів повинна проводитись заміна якісним товаром протягом трьох днів без додаткових витрат Замовника (за рахунок Учасника)

10. Разом з кожною партією товару повинна надаватися супровідна первинна документація: рахунок, накладна (3 екземляри), копію сертифікату якості (паспорт якості), санітарно-гігієнічного висновку.

11. Тендерна пропозиція, що не відповідає медико-технічним вимогам, буде відхилена як не відповідна вимогам Тендерної документації.

У разі, коли в описі предмета закупівлі містяться посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника, то разом з цим враховувати вираз «або еквівалент». У випадку, якщо Учасник закупівлі запропонує еквівалент товару, він додатково повинен надати у складі пропозиції детальний опис товару, відомості про виробника та документальне підтвердження від виробника обладнання повної відповідності технічних характеристик запропонованого товару. Запропонований еквівалент повинен мати офіційне підтвердження еквівалентності Державного органу, акредитованого чи підпорядкованого Міністерству охорони здоров'я України (завірений протокол проведення порівняльних досліджень) додається обов’язково. Еквівалентом (аналогом) в розумінні даної тендерної документації є товар, якість, діюча речовина препарату, дозування, форма випуску, концентрація та інші стандартні характеристики якого абсолютно співпадають з характеристиками товару, що є предметом закупівлі. товару, що запропонований Замовником в медико-технічних вимогах (МТВ), учасник подає порівняльну характеристику запропонованого ним товару та товару, що визначена в МТВ з відомостями, щодо відповідності вимогам Замовника.